ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationa
C08F 8/44, C08G 81/00, 85/00, C08J 5/22	A1	(43) Date de publication internationale:

ale:

WO 99/38897

5 août 1999 (05.08.99)

PCT/CA99/00078 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

29 janvier 1999 (29.01.99)

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT. SE).

(30) Données relatives à la priorité:

2,228,467 2,236,197 30 janvier 1998 (30.01.98)

CA 28 avril 1998 (28.04.98) CA

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HY-DRO-QUEBEC [CA/CA]; 75, boulevard René-Lévesque ouest, Montréal, Québec H2Z 1A4 (CA).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MICHOT, Christophe [FR/FR]; 8, rue Nicolas Chorier, F-38000 Grenoble (FR). ARMAND, Michel [FR/FR]; 2965, rue Fendall, Montréal, Québec H3T 1N2 (CA).

(74) Mandataires: NADEAU, François etc.; Swabey Ogilvy Renault, Bureau 1600, 1981, avenue McGill College, Montréal, Québec H3A 2Y3 (CA).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

(54) Title: CROSS-LINKED SULPHONATED POLYMERS AND METHOD FOR PREPARING SAME

(54) Titre: POLYMERES SULFONES RETICULES ET LEUR PROCEDE DE PREPARATION

(57) Abstract

The invention concerns cross-linked sulphonated polymers, optionally perfluorinated, and the method for preparing them. When they are moulded in the form of membranes, said polymers are useful in electrochemical cells, in a chlorine-sodium electrolysis process, as separator in en electrochemical preparation of organic and inorganic compounds, as separator between an aqueous phase and an organic phase, or as catalyst for Diels-Alder additions, Friedel-Craft reactions, aldol condensations, cationic polymerisation, esterification, and acetal formation.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des polymères sulfonés réticulés, éventuellement perfluorés, et leur procédé de préparation. Lorsque moulés sous forme de membranes, les polymères sont utiles dans les cellules électrochimiques, dans un procédé d'électrolyse chlore-soude, comme séparateur dans une préparation électrochimique de composés organiques et inorganiques, comme séparateur entre une phase aqueuse et une phase organique, ou comme catalyseur pour les additions Diels-Alder, les réactions Friedel-Craft, les condensations aldol, la polymérisation cationique, les estérifications, et la formation d'acétals.

${\it UNIQUEMENT~A~TITRE~D'INFORMATION}$

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménic	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
ВJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	ŲA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

TITRE

5

10

15

20

Polymères sulfonés réticulés et leur procédé de préparation

DOMAINE DE L'INVENTION

La présente invention concerne les résines échangeuses d'ions de type cationique, en particulier sous forme membranes, préférablement partiellement ou totalement fluorées, leur applications, en particulier dans les applications électrochimiques comme les piles à combustibles, les procédés chlore-soude, l'électrodialyse, la production d'ozone, les capteurs, de même que toute autre application liée à la dissociation des centres anioniques fixés sur la membrane, tels que la catalyse hétérogène en chimie organique.

ART ANTÉRIEUR

À cause de leur inertie chimique, les membranes échangeuses d'ions partiellement ou totalement fluorées sont habituellement choisies dans des procédés chlore-soude ou des piles à combustible consommant de l'hydrogène ou du méthanol. De telles membranes sont disponibles commercialement sous des appellations telles que NafionTM, FlemionTM, DowTM. D'autres membranes similaires sont proposées par Ballard Inc. dans la demande WO 97/25369, qui décrit des copolymères de tétrafluoroéthylène et de perfluorovinyléthers ou trifluorovinylstyrène. Les monomères actifs à partir desquels ces copolymères sont obtenus portent des fonctions chimiques qui sont des précurseurs de groupements ioniques de type sulfonate ou carboxylate. Des exemples de ces précurseurs sont:

PCT/CA99/00078

$$F_2C = CF - O + CF_2 - CF - O + CF_2 - CF_2 - SO_2F$$

$$F_2C = CF - O = CF_2 - CF - O = (CF_2)_p - CO_2CH_3$$

ou

$$F_2C=CF-O_2F$$

- 5 dans lesquels
 - X est F, Cl or CF₃;
 - n est 0 à 10 inclusivement; et
 - p est 1 ou 2;

Les polymères aromatiques de type polyimide ou polyéther sulfone sulfoné ont aussi été envisagés, par exemple

ou

15

10

Une fois obtenu, le copolymère contenant les précurseurs précités est moulé, par exemple sous forme de feuilles, puis converti sous forme ionique par hydrolyse pour donner des espèces de type sulfonate ou carboxylate. Le cation associé aux anions

I the second warmer in these

15

20

sulfonate et carboxylate inclut le proton, le cation d'un métal alcalin (Li⁺, Na⁺, K⁺); le cation d'un métal alcalino-terreux (Mg²⁺, Ca²⁺, Ba²⁺); le cation d'un métal de transition (Zn²⁺, Cu²⁺); Al³⁺; Fe³⁺; le cation d'une terre rare (Sc³⁺, Y³⁺, La³⁺); un cation organique du type "onium", tels que oxonium, ammonium, pyridinium, guanidinium, amidinium, sulfonium, phosphonium, ces cations organiques étant optionnellement substitués par un ou plusieurs radicaux organiques; un cation organométallique tel que les métallocénium, arène-métallocénium, alkylsilyle, alkylgermanyle ou alkylétain.

De telles membranes comportent cependant plusieurs désavantages importants.

- A) Bien que les copolymères formant la membrane soient insolubles dans leur forme ionique, la membrane n'a pas une bonne stabilité dimensionnelle et gonfle de façon significative dans l'eau ou les solvants polaires. Ces copolymères forment des micelles inversées uniquement lorsque chauffés à haute température dans un mélange spécifique eau-alcool, qui, après évaporation, permet de produire un film. Toutefois, ce film régénéré sous forme solide n'a pas de bonnes propriétés mécaniques.
- B) Le tétrafluoroéthylène (TFE) est un produit dont la manipulation est très risquée, car sa polymérisation s'effectue sous pression et peut causer des réactions non contrôlée, particulièrement en présence d'oxygène. À cause de la différence de point d'ébullition entre les 2 monomères formant le copolymère et leur différence de polarité, il est difficile d'obtenir un copolymère statistique correspondant au taux d'addition de chaque monomère.
- C) Les groupements ioniques en forte concentration sur la chaîne auraient tendance à causer la solubilisation du copolymère. Afin de prévenir ce phénomène, la concentration de groupements ioniques est gardée à un faible taux en ajoutant une importante fraction

molaire de monomères de TFE et/ou en augmentant la longueur des chaînes secondaires (n > 1), avec pour résultat que la concentration de groupements d'ions échangeables est de moins de 1 milliéquivalent par gramme. Conséquemment, la conductivité est relativement faible et très sensible au contenu d'eau dans la membrane, particulièrement lorsque cette dernière est acidifiée pour des applications dans une pile à combustible.

D) La pénétration du méthanol et de l'oxygène à travers la membrane est élevée, puisque la portion perfluorocarbonée du polymère permet une diffusion facile des espèces moléculaires, qui vont réagir chimiquement à l'électrode opposée et causer une perte d'efficacité faradaïque, principalement dans les piles à combustible de méthanol.

10

14 1 1 A 1 1 A 1

Les systèmes non fluorés tels que les polyimides sulfonés ou les polyéthers sulfonés sulfonés présentent les mêmes inconvénients puisqu'il faut faire un compromis entre la densité de charge, donc la conductivité, et la solubilité ou le gonflement excessif.

15 SOMMAIRE DE L'INVENTION

La présente invention concerne un polymère sulfoné comprenant une fraction ou la totalité des groupements sulfonyles réticulés, et dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique. Plus spécifiquement, les liaisons de réticulation sont du type:

dans lesquelles

- P et P' sont identiques ou différents et font partie d'une chaîne polymère;

- Y comprend N ou CR dans lequel R comprend H, CN, F, SO₂R³, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes, et dans

lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants F, SO₂R, aza, oxa, thia ou

dioxathia;

5

R³ comprend F, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes;

M⁺ comprend un cation inorganique ou organique;

Q comprend un radical divalent C_{1-20} alkyle, C_{1-20} oxaalkyle, C_{1-20} azaalkyle, C_{1-20} thiaalkyle, C_{1-20} aryle ou C_{1-20} alkylaryle, chacun pouvant être optionnellement substitué par un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants oxa, aza ou thia; et

r est 0 ou 1.

15

20

Dans un mode de réalisation préférentiel, M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique, ces derniers étant optionnellement substitués par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:

- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles, azaalkényles, thiaalkényles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;

- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.

5

15

20

Le métal comprend préférentiellement un métal alcalin, un métal alcalinoterreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement R"O* (onium), NR"* (ammonium), R"C(NHR")2* (amidinium), C(NHR")3* (guanidinium), C₃R"N* (pyridinium), C₃R"N₂* (imidazolium), SR"* (sulfonium), PR"* (phosphonium), IR"* (iodonium), (C₆R")3C* (carbonium), dans lesquels R" est défini comme un radical organique tel que défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.

Dans un autre aspect préférentiel le radical divalent Q et le polymère sulfoné sont partiellement ou totalement fluorés.

La présente invention comprend en outre un procédé de réticulation de groupements sulfonyles d'un polymère sulfoné dans lequel au moins une fraction des

liaisons de réticulation porte une charge ionique, le procédé comprenant la mise en contact du polymère avec un agent de réticulation permettant la réaction entre 2 groupements sulfonyles provenant de chaînes polymères adjacentes, pour former lesdites liaisons de réticulation. Les agent de réticulations préférentiels sont de formule:

 $(M^{+})A_{2}Y^{-};$

 $(M^+)AY^-SO_2Y^-A(M^+);$

 $(M^{+})AY^{-}SO_{2}QY^{-}A(M^{+})$

dans lesquels Y, Q et M sont tels que définis précédemment, et A comprend $Si(R')_3$, $Ge(R')_3$ ou $Sn(R')_3$ dans lesquels R' est C_{1-18} alkyle;

10

15

DESCRIPTION DÉTAILLÉE DE L'INVENTION

Il est bien connu que les polymères perfluorés ne peuvent habituellement pas être réticulés par des techniques conventionnelles utilisées pour les polymères non fluorés du fait de l'élimination facile de l'ion fluorure et de l'encombrement stérique des chaînes perfluorées. Cependant, la présente invention décrit une nouvelle technique générale pour créer des réticulations, i.e., des liens, entre les groupements sulfonyles attachés aux chaînes polymères adjacentes, incluant ceux ayant un squelette perfluoré, par exemple, ceux dérivés du monomère (I) et ses copolymères:

$$F_2C = CF - O = CF_2 - CF - O = CF_2 - CF_2 - SO_2F$$

20

est sous forme de précurseur polymère non ionique, mais après avoir été moulé sous la forme désirée. Il en résulte donc un matériau beaucoup plus résistant mécaniquement. La présente invention concerne également le moulage du polymère réticulé sous forme de membrane ou de fibres creuse (ci-après "membranes") pour utilisation dans une pile à combustible, électrolyseur dans l'eau, un procédé chlore-soude, l'électrosynthèse, le traitement d'eau et la production d'ozone. L'utilisation des polymères réticulés comme catalyseurs de certaines réactions chimiques, grâce à la forte dissociation des groupements ioniques introduits par la technique de réticulation et l'insolubilité de la chaîne polymère, fait aussi partie de l'invention.

10

to the second

La création de réticulations stables se fait par l'entremise d'une réaction entre deux groupements –SO₂Y provenant de chaînes polymères adjacentes. La réaction est initiée par un agent de réticulation, et permet la formation de dérivés selon les formules suivantes:

15

ou

dans lesquelles r, M, Y et Q sont tels que définis précédemment;

- A comprend M, Si(R')3, Ge(R')3 ou Sn(R')3 dans lesquels R' est C1-18 alkyle; et
- L comprend un groupement labile tels que qu'un halogène (F, Cl, Br), un hétérocycle électrophile N-imidazolyl ou N-triazolyl, R²SO₃ dans lequel R² est un radical organique tel que défini précédemment.

Le cation M⁺ peut lui-même être solvaté ou complexé pour augmenter sa solubilité et/ou sa réactivité. Par exemple, si M est un proton, ce dernier peut être complexé à l'aide d'une base tertiaire ayant un fort caractère nucléophile, tel que la triéthylamine, la diméthylaminopyridine, le 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane, ou sous forme de radical tertiobutyle qui se sépare aisément en proton et CH₂=C(CH₃)₃. Si M est un ion métallique, ce dernier peut être solvaté par les dialkyléthers d'oligo-éthylène glycols, ou oligo-éthylènediamines méthylés.

15

10

Dans une variante, l'agent de réticulation $A_2Y^-(M^+)$ peut être formé in situ en présence d'une base forte, par exemple un organométallique ou un dialkyle amine métallique tel que le diisopropylamide-lithium réagissent sur les protons labiles liés au radical Y de la façon suivante:

$$HN[Si(CH_3)_3]_2 + C_4H_9Li \Rightarrow C_4H_{10} + LiN[Si(CH_3)_3]_2$$
;

the second straining the second

 $CH_2[Si(CH_3)_3]SO_2CF_3 + 2CH3MgClLi \Rightarrow 2CH_4 + (MgCl)_2C[Si(CH_3)_3]SO_2CF_3$

Les agents de réticulation organométalliques préférentiels incluent les organolithium, organo-magnésium ou organo-aluminium, qui servent également de source de carbone lorsque Y = CR, et les amides et nitrure métalliques comme source d'azote lorsque Y = N.

Un avantage de la présente invention est que les agents de réticulation créent des espèces chargées négativement qui sont attachées aux groupements sulfonyles des polymères et utilisées comme pont entre les chaînes polymères adjacentes. Il est bien connu que les groupements sulfonylimides et les groupements di- ou trisulfonylméthane sont des électrolytes forts dans la plupart des milieux, et en ce sens, la réaction de réticulation, en plus d'améliorer les propriétés mécaniques, n'a pas d'effet néfaste sur la conductivité. De fait, cette dernière est souvent augmentée.

15

20

10

5

Les composés suivants sont des exemples d'agents de réticulation ionogènes préférentiels, i.e., générateur de groupements ioniques, lorsque L est sur la chaîne polymère: Li₃N; C₃Al₄; [(CH₃)₃Si]₂NLi (ou Na ou K); NH₃ + 3 DABCO; CF₃SO₂C[(CH₃)₃Si][Li(TMEDA)]₂; (CH₃)₃CNH₂ + 3 TEA; NH₂SO₂NH₂ + 4 TEA; [[(CH₃)₃Si](Li)N]₂SO₂; [(TMEDA)(Mg)N]₂SO₂; CH₃Li; (CH₃)₃Al; NH₂Li (ou Na ou K); [[Si(CH₃)₃](Li)NSO₂]₂CF₂; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂CF₂; [(Li)Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]; et [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂CF₂]₂O, dans lesquels TEA : triéthylamine; TMEDA : N,N,N'N' tétraméthyléthylene diamine; DABCO = 1,4-diazabicyclo-[2,2,2,]-octane.

Alternativement, la réaction de réticulation peut avoir lieu lorsque le groupement Y est déjà sur le précurseur du polymère, par exemple dans le cas d'une amide substituée. Dans ce cas, le schéma général est le suivant :

5

10

15

20

Les composés suivants sont des exemples d'agents de réticulation ionogènes préférentiels lorsque L est sur le réactif: SO₂Cl₂ + 3 DABCO; SO₂(imidazole)₂; [FSO₂CF₂]₂ + 3 TEA; (ClSO₂CF₂)CF₂ + 3 DABCO et (FSO₂CF₂CF₁)₂O + 3 DABCO.

La réaction de réticulation peut impliquer la totalité des groupements sulfonyles, ou seulement une fraction de ceux-ci. Les réactifs de réticulation peuvent être ajoutés ou utilisés selon différentes techniques bien connues de la personne du métier. Avantageusement, le polymère est moulé sous la forme désirée avant la réticulation, par exemple sous forme de membrane ou de fibre creuse, et le matériau est immergé ou recouvert d'une solution de l'agent de réticulation dans un ou plusieurs solvants favorisant la réaction de couplage. Les solvants préférentiels sont les polyhalocarbures, le tétrahydrofuranne (THF), les glymes, les alkylamides tertiaires tels que le diméthylformamide, le N-méthylpyrrolidone, la tétraméthylurée et ses analogues cycliques, les N-alkylimidazoles, et les tétraalkylsulfamides. Le degré de réticulation désiré peut être contrôlé par différents facteurs, tels que le temps d'immersion dans le

solvant contenant l'agent de réticulation, la température du solvant, la concentration d'agent de réticulation dans le solvant, ou une combinaison de ces facteurs. De préférence, ces paramètres sont ajustés de manière à produire les propriétés désirées dans un temps relativement court variant entre quelques secondes à un dizaine d'heures, et les températures sont choisies comme compatibles avec les solvants usuels, de -10°C à 250°C. À titre de comparaison, l'hydrolyse d'une membrane Nafion® prend plus de 24 h pour les épaisseurs habituelles.

Alternativement, un latex du polymère à mouler est mélangé préférablement en présence de fluides n'étant pas des solvants, tel que les hydrocarbures ordinaires ou fluorés, avec l'agent de réticulation sous forme solide et le mélange est pressé ou calandré à chaud. Cette technique s'applique avantageusement aux membranes minces, et permettent d'obtenir une haute productivité même s'il est possible que la membrane résultante soit moins homogène. Des agents de renforcement tels que des agents de remplissage, organiques ou inorganiques, comme des poudres, des fibres ou filaments tissés ou non, peuvent être ajoutés aux polymères avant la réaction de réticulation pour en renforcer la structure. De même, des agents permettant de créer un porosité ("porophores") peuvent être incorporés lorsqu'il est souhaitable d'augmenter les surfaces d'échange avec les fluides extérieurs (cas de la catalyse).

20

15

Si seulement une fraction des liens faisant le pont entre les chaînes polymères sont requis, les groupements SO₂Y restants peuvent être hydrolysés de façon conventionnelle sous forme de sulfonate par hydrolyse alcaline. Alternativement, dans un mode de réalisation préférentiel, le groupement sulfonate –SO₃'M⁺ et les groupements non

réticulés $-SO_2NSO_2R_FM^+$ ou $-SO_2C(R)SO_2R_FM^+$ dans lequel R_F comprend un radical organique préférablement halogéné, particulièrement fluoré, peuvent être obtenus dans les mêmes conditions que lors des réactions de réticulation à partir d'agents ionogènes non réticulants tels que $M[(CH_3)_3SiO]$, $M[(CH_3)_3SiNSO_2R_F]$ ou $M[(CH_3)_3SiC(R)SO_2R_F]$, ou tout autre agent capable d'introduire les groupements - NSO_2R_F ou $C(R)SO_2R_F$ en substitution de Y. Il peut être avantageux de traiter la membrane de façon séquentielle avec l'agent de réticulation, et ensuite avec l'agent ionogène non réticulant. Alternativement, l'agent de réticulation et l'agent ionogène non réticulant sont mélangés et dissous dans un solvant en concentrations prédéterminées, de sorte qu'ils réagissent simultanément.

Le polymère réticulé obtenu selon le procédé de la présente invention peut être facilement séparé des produits secondaires de la réaction, qui sont soit volatiles, comme le $(CH_3)_3SiF$ ou $(CH_3)_3SiCl$. Alternativement, le polymère réticulé peut être lavé à l'aide d'un solvant approprié comme l'eau ou un solvant organique dans lequel il est insoluble. En outre, des techniques classiques bien connues de la personne du métier, comme par exemple l'échange d'ions ou l'électrophorèse, peuvent être utilisées pour changer le cation M^+ obtenu dans la réaction de réticulation et/ou venant du l'agent ionogène non réticulant par le cation désiré pour l'application finale.

20

5

10

15

Les exemples suivants sont fournies afin d'illustrer l'invention, et ne doivent en aucun temps être considérés comme en limitant la portée.

15 g de polyéthersulfone sous forme de poudre sont sulfonés par 11 g d'acide chlorosulfonique dans 75 ml de 1,2-dichloroéthane. La concentration des groupements sulfoniques atteint 0.47 unités SO₃H par noyau aromatique. Les groupements SO₃H sont transformés en groupements SO2Cl par action d'un excès de chlorure de chlorodiméthylaminium dans le DMF. Le polymère sous forme de poudre est filtré puis lavé par de l'acétonitrile anhydre et séché sous vide. Sous atmosphère anhydre, le polymère sous forme chlorosulfonée est mis en forme de film par pressage et calandrage à 150°C. Un film de 50 microns d'épaisseur est découpé en carrés de 4 cm de côté et immergé dans une solution de 0.6 g du dérivé lithié de l'hexaméthyl-disilazane Li[N(Si(CH₂)₃)₂] dans 50 ml de diméthylèthylèneurée (DMEU). Le polymère est traité dans ces conditions pendant 1 heure à 110°C sous atmosphère d'argon sec. La membrane est retirée du milieu réactionnel, rincée au THF et traitée par un excès de triméthylsilanoate de lithium (1 g) dans 50 ml de 1,2-diméthoxyéthane sous argon pendant 24 heures à 25°C. La membrane est rincée plusieurs fois à l'eau distillée et les ions métalliques sont échangés par des protons dans un extracteur de type Soxhlet par une solution d'acide chlorhydrique à la concentration azéotropique dans l'eau (i.e., 20.2% en poids). La membrane ainsi obtenue a une conductivité supérieure à 10⁻³ Scm⁻¹ à 25°C et 95% d'humidité relative. 24% des groupements sulfonyles sont engagés dans la formation de ponts imidures et la membrane ne présente pas de variations de dimensions appréciables dans les différent solvants testés, en l'occurrence eau, méthanol, éthanol, acétonitrile et carbonate de propylène.

Exemple 2

The second secon

5

10

15

20

Une membrane commerciale de Nafion 117® de 175 μm d'épaisseur sous forme de sel de lithium est séchée et découpée en lanières de 4 cm x 10 cm de côté. La

membrane enroulée en spirale est traitée par 2 g de diméthylaminotrifluorure de soufre (CH₃)₂NSF₃ dans 50 ml de THF au reflux puis rincée. Le polymère contenant maintenant les groupements sulfonés sous forme SO₂F est immergé dans une solution de 60 mg de sel de sodium de l'héxaméthydisilazane dans 20 ml de diglyme anhydre et porté au reflux sous argon. Après 3 heures, la membrane est extraite du milieu réactionnel, rincée au THF puis traitée par une solution de 500 mg de triméthysilanoate de sodium dans le même solvant. Après 48 heures, la membrane est lavée à l'eau et à l'éthanol, puis transformée en sel d'hydronium par plusieurs immersions successives dans une solution d'acide nitrique 2 M dans l'eau à 60°C. Par RMN du solide haute résolution, on détermine que 32 % des groupements sulfonyles de la membrane sont sous forme de sulfonimide et 78% sous forme de sulfonate. L'augmentation du volume de la membrane en présence d'eau ou de méthanol lors de l'immersion dans ces solvants, y compris à la température d'ébullition, est inférieure à 10%.

15 Exemple 3

10

20

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle contenant 35% molaire de monomère sulfoné est calandré à chaud pour former un film de 20 microns d'épaisseur. Le composé [Na(Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]₂CF₂ est préparé à partir du fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique selon la séquence de réactions suivantes:

$$[FSO_{2}CF_{2}]_{2}CF_{2} + 6 NH_{3} \Rightarrow 2 NH_{4}F + [(NH_{4})HNSO_{2}CF_{2}]_{2}$$

$$[(NH_{4})HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + Na_{2}CO_{3} \Rightarrow [(Na)HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + 2 NH_{3} + H_{2}O + CO_{2}$$

$$[(Na)HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + HN[(Si(CH_{3})_{3}]_{2} \Rightarrow Na[Si(CH_{3})_{3}NSO_{2}CF_{2}]_{2}CF_{2} + NH_{3}$$

- 16 -

10 sections carrées de 10 cm x 10 cm de cette membrane séparées par des treillis de polypropylène, sont immergées dans une cuve en verre et recouvertes d'une solution de 600 mg du dérivé disodique de la sulfamide dans 50 ml de diglyme. Le mélange réactionnel est porté à 125°C pendant 4 heures sous argon. Les membranes sont ensuite immergées dans une solution de 1 g d'hydroxyde de lithium LiOH dans 50 ml de méthanol, et l'hydrolyse des fonctions SO₂F résiduelles en groupements sulfonates est poursuivie à 50°C pendant 4 heures. La membrane réticulée est lavée à l'eau déionisée, et les ions sodium sont échangés par des protons par l'acide nitrique 2M. La membrane est stockée sous air après rinçage à l'eau déionisée.

10

20

5

Les composés [FSO₂CF₂]₂O, [FSO₂CF₂CF₂]₂O, et [CISO₂CF₂CF₂]CF₂ peuvent d'une manière similaire être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique comme précurseurs de l'agent pontant.

15 Exemple 4

La membrane de 20 µm du copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle de l'exemple 3 est traitée par une solution de 800 mg du dérivé disodique de la sulfamide de l'exemple 3 et 400 mg de triméthylsilanoate de sodium dans 50 ml de diglyme. Le mélange réactionnel est porté à 125°C pendant 4 heures sous argon. La membrane est extraite, et lavée à l'eau déionisée et échangée par des protons comme pour l'exemple 3.

Exemple 5

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle à 35% molaire de monomère sulfoné de l'exemple 3 est réticulé d'une manière similaire par immersion dans l'agent pontant [Na(Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]₂CF₂ dans les conditions de l'exemple 3. La membrane ainsi réticulée et contenant des groupements résiduels –SO₂F est traitée par 2 g de sel de sodium du dérivé trifluorométhane-sulfonamide de formule Na[Si(CH₃)₃NSO₂CF₃] dans le diglyme à 110°C. La membrane est rincée et les ions sodium sont échangés par des protons par l'acide nitrique 2M. La totalité des fonctions sulfonées de la membrane sont sous forme de groupements sulfonamides pontant ou libres :

10 $P-SO_2N(H)SO_2(CF_2)_3SO_2N(H)SO_2-P$

 $P-SO_2N(H)SO_2(CF_3)$

dans lesquels P représentant la chaîne polymère.

Exemple 6

15

20

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthanesulfonyle similaire à celui préparé dans l'exemple 3 et contenant 35% de monomère
sulfoné, est mélangé à chaud avec du chlorure de sodium en poudre de taille inférieure à 2
microns et à la fraction volumique de 45%, puis est mis sous forme de granulés d'environ
25 microns de diamètre. 5 g de ce copolymère composite sont traités par 2 g de dérivé
sodique de l'hexaméthyldisilazane dans 30 ml de diglyme à 125°C pendant 3 heures et les
fonctions SO₂F résiduelles sont mises à réagir avec le sel de sodium du dérivé trifluorométhanesulfonamide de formule Na[Si(CH₃)₃NSO₂CF₃] dans le diglyme à 125°. Après
lavage à l'eau et élimination du chlorure de sodium agissant comme porophore, i.e., créant

de la porosité après son élimination, le polymère se présente sous forme de granules de grande surface spécifique permettant un accès rapide aux sites ioniques.

Exemple 7

Le composé [CF3SO2C(MgCl)2SO2CF2]2CF2 est préparé à partir du fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique selon la séquence de réactions suivantes:

$$[CF_3SO_2CH(Li)SO_2CF_2]_2CF_2 + 2C_4H_9Li + 4MgCl_2?$$

$$[CF_3SO_2C(MgCl)_2SO_2CF_2]_2CF_2 + 2C_4H_{10} + 2LiCl$$

La séquence de réactions se fait dans le même récipient (synthèse "one pot") dans l'éther dibutylique du diéthylène glycol (Ferro, USA). Une membrane de 20 microns d'épaisseur et de 10 cm x 10 cm préparée à partir du copolymère de l'exemple 3 est immergée dans une solution de 200 mg du tétrasel de chloromagnésium de la tétrasulfone dans 30 ml d'éther dibutylique du diéthylène glycol anhydre. La réaction est effectuée sous azote désoxygéné à 110°C pendant 6 heures. La membrane est extraite du milieu réactionnel, rincée au THF et l'hydrolyse des groupements SO₂F résiduels est effectuée comme précédemment par le triméthylsilanoate de lithium. La membrane est lavée et échangée par des protons dans les conditions de l'exemple 3. Les composés [FSO₂CF₂]₂O, [FSO₂CF₂CF₂]₂O, et [CISO₂CF₂CF₂]CF₂ peuvent d'une manière similaire être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique comme précurseurs de l'agent pontant.

Exemple 8

Un polymère de fluorure 4-trifluorovinyl-benzènesulfonyle est préparé par amorçage radicalaire par le peroxyde de benzoyle dans le diméthylformamide. Le polymère est précipité dans l'éther. Une solution à 12% de ce polymère dans la cyclopentanone est épandue à l'aide d'un gabarit et le solvant est séché sous air sec. Le film de polymère obtenu a une épaisseur de 24 microns. 100 cm² de cette membrane sont immergés dans un mélange de 200 mg de sel de sodium de l'hexaméthyldisilazane et 100 mg de triméthylsilanoate de sodium dans 10 ml dans d'un mélange o-xylène/diglyme (50:50 v/v). Le milieu réactionnel est maintenu à 80°C pendant 10 heures et les sousproduits de la réaction sont éliminés par lavages successifs dans le THF, le méthanol et l'eau. L'échange des ions lithium par les protons donnent un matériau dont la conductivité est supérieure à 10°2 Scm⁻¹ à 95% d'humidité relative.

Exemple 9

5

10

15

20

Le poly(fluorure 4-trifluorovinyl-benzènesulfonyle) de l'exemple 7 est épandu sous forme de solution sur un support de polypropylène pour former un film de 35 microns d'épaisseur, qui est ensuite découpé en une membrane de 1 mètre x 10 cm de côté. Cette membrane enroulée en spirale avec un treillis d'acier inoxydable en métal déployé permettant l'accès à toute la surface de la membrane. Cet assemblage est placé dans un réacteur de 100 ml auquel sont ajoutés 2 ml d'une solution 0.5 M d'ammoniac dans le dioxanne et 700 mg de DABCO (1,4-diazabicyclo-[2,2,2,]-octane) dans 80 ml de diméthoxyéthane. Le réacteur est fermé et maintenu à 115°C pendant 4 heures sous pression autogène. Après refroidissement et rétablissement de la pression ambiante, la membrane est séparée du milieu réactionnel et l'hydrolyse des groupements SO₂F résiduels est effectuée à l'aide d'une solution de 5 g de soude dans un mélange éthanol-eau

(80:20 v/v). L'échange sous forme protonique se fait dans les mêmes conditions que pour l'exemple 8.

Exemple 10

5

10

15

10 g d'un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluoro-vinyloxyéthane-sulfonyle contenant 28% molaire de monomère sulfoné obtenu sous forme de latex par polymérisation en émulsion et 300 mg de nitrure de lithium en poudre de taille submicronique sont dispersés à l'aide d'un mélangeur dans 50 ml de Fluorinert FC-75® (3M, USA). La suspension est épandue à l'aide d'un gabarit sur un feuillard d'acier inoxydable de 25 microns d'épaisseur et le solvant est évaporé laissant un film de 30 microns d'épaisseur qui est ensuite recouvert par un autre feuillard d'acier inoxydable. Le polymère fluoré est réticulé par pressage à chaud à 100 Kg.cm⁻² et 150°C pendant 1 heure. La réaction de réticulation ou pontage entre les fonctions –SO₂F se produit selon l'équation suivante:

$$2 - SO_2F + Li_3N \Rightarrow 2 LiF + -SO_2N(Li)SO_2F$$

Après séparation des feuillards, les fonctions SO₂F résiduelles sont hydrolysées par une solution aqueuse d'hydroxyde de lithium, et plusieurs lavages à l'eau permettent d'éliminer le fluorure de lithium, qui est un sous-produit de la réaction de réticulation ou d'hydrolyse des groupements SO₂F. Les membranes sont échangés par des protons par plusieurs immersions successives dans l'acide nitrique 2M à 60°C.

Le même procédé de réticulation peut être appliqué en remplaçant le nitrure de lithium par le carbure d'aluminium (240 mg pour 10 g) pour obtenir des ponts sulfone.

Exemple 11

5

10

20

(连续操作) 医软化性炎

Une membrane de copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle similaire à celle de l'exemple 3 est immergée dans une solution 0.5 M d'ammoniaque dans le dioxanne et laissée à réagir pendant 48 heures. Les groupements –SO₂F sont transformés en groupements –SO₂NH(NH₄) à partir desquels la sulfonamide est obtenue par traitement par un solution d'acide chlorhydrique et rincée. Le sel de sodium est obtenu par immersion dans une solution à 10% de carbonate de sodium, suivi d'un rincage à l'eau déionisée. Le polymère est séché sous vide et 100 cm² de la membrane sont immergés dans une solution d'hexaméthydilsilazane dans l'acétonitrile et portée au reflux pendant 48 heures. Après séparation du milieu réactionnel et séchage, la membrane est placée dans un réacteur contenant 100 ml d'acétonitrile et 300 mg de fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique [FSO₂CF₂]₂CF₂, et le réacteur est fermé et chauffé à 110°C pendant deux heures. Après refroidissement, la membrane est extraite et les groupements -SO₂F restant sont hydrolysés par une solution de soude dans le mélange eau-alcool (50:50 v/v) au reflux. Les ions sodium sont échangés par les protons d'une manière similaire aux exemples précédents par l'acide nitrique 2M.

Dans une variante, les fonctions sulfonamides $-SO_2NH_2$ sont traités par un excès de dibutyl-magnésium, la membrane est rincée au THF anhydre et mise en contact à température ordinaire dans une solution de $[FSO_2CF_2]_2CF_2$. Dans les deux méthodes, les composés $[FSO_2CF_2]_2O$, $[FSO_2CF_2CF_2]_2O$, et $[CISO_2CF_2CF_2]CF_2$ peuvent être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique.

Exemple 12

Une pile à combustible expérimentale est fabriquée à partir d'une membrane préparée selon l'exemple 3. Une dispersion nanométrique de platine sur support de carbone (Degussa, Allemagne) est appliquée de part et d'autre de la membrane par une technique de sérigraphie à partir d'une dispersion du carbone platiné dans une solution colloïdale (5% w/w) de Nafion 117® dans un mélange d'alcools légers (Aldrich). Le système est traité à 130°C pour assurer la cohésion des particules de Nafion®. Les collecteurs de courants sont constitués de plaques de graphite rainuré pour assurer la distribution des gaz. La pile expérimentale est testée avec une alimentation d'hydrogène et d'oxygène à pression ordinaire. La tension en circuit ouvert est de 1.2 V et la courbe courant-tension mesurée sur ce montage indique que 500 mA/cm² sont obtenus à la tension de 0.65 V. Le remplacement du platine de l'électrode négative par un alliage platine-ruthénium 50:50 permet l'utilisation comme combustible de méthanol avec une densité de courant de 150 mA/cm² à la tension de 0.6 V. La perméation du méthanol dans ces conditions est inférieure à 5 μmoles/cm²•s¹.

Exemple 13

15

20

Une pile à combustible expérimentale est fabriquée à partir d'une membrane préparée selon l'exemple 9 sous la forme de précurseurs -SO₂F. L'électrode de carbone platiné de l'exemple 11 est appliquée de part et d'autre de la membrane par sérigraphie d'une suspension de ce matériau dans une solution du fluorure de poly(trifluorométhylstyrène sulfonyle) dans le 1,2-dichloroéthane. La réticulation des fonctions –SO₂F du système complet est, d'une manière similaire à celle de l'exemple 7,

effectuée par réaction sur un mélange de dérivé sodique de l'hexaméthyldisilazane et de triméthylsilanoate de sodium dans 10 ml dans d'un mélange o-xylène/diglyme (50:50 v/v). Après réticulation, les ions Na⁺ de la membrane et du liant des électrodes sont échangés par des protons à l'aide d'acide chlorhydrique concentré et rinçage.

La pile à combustible expérimentale utilisant cet assemblage a des performances similaires à celles obtenues pour la pile décrite dans l'exemple 12.

Exemple 14

L'électrolyse du chlorure de sodium est effectuée dans une cellule à deux compartiments séparés par une membrane préparée selon l'exemple 3, l'anode étant du type DSA ("dimensionnaly stable electrode") et constituée de titane recouvert d'une couche d'oxyde de ruthénium RuO₂, en contact avec la membrane, la cathode étant en nickel. La chute ohmique pour 2 A/cm² est de 0.4V, et la perméation des ions OH à travers la membrane est inférieure à 8,5 µmoles/ cm²•s¹.

15

20

10

5

Exemple 15

La membrane préparée selon l'exemple 4 est utilisée pour la préparation d'ozone par électrolyse de l'eau sur une anode de dioxyde de plomb. La cathode est une grille de platine, les deux électrodes étant plaquées sur la membrane dont le coté cathodique est immergé dans l'eau. Le rendement faradique en ozone et de 20% sous 4.5V.

Exemple 16

La résine échangeuse d'ion poreuse préparée à l'exemple 5 est utilisée comme catalyseur de réaction chimique. Sous forme protonique active après déshydratation sous vide, la résine catalyse les réactions de Friedel-Craft, les estérifications, les acétalisations etc. À un mélange équimoléculaire d'anisole et d'anhydride acétique sont ajoutés 3% en poids de la résine sous forme acide. La réaction de formation de la 4-méthoxyacétophénone est complète en 45 minutes à température ordinaire.

L'échange des protons pour les ions de transition et les métaux des terres rares, en particulier La⁺³ et Y⁺³ donne un catalyseur pour les réactions de Friedel-Craft et de cross-aldolisation.

10

15

À un mélange équimoléculaire de cyclopentadiène et de vinyl-méthyl cétone (10 mmoles dans 30 cc de dichlorométhane) sont ajoutés 5% en poids de la résine sous forme Y⁺³ séchée sous vide à 60°C. La réaction de formation du composé de condensation de Diels-Alder est complète à 25°C en 30 minutes, le rapport endo/exo étant proche de 90:10.

Dans les deux cas, le catalyseur est éliminé par simple filtration et réutilisable.

Bien que la présente invention ait été décrite à l'aide de mises en oeuvre spécifiques, il est entendu que plusieurs variations et modifications peuvent se greffer aux dites mises en oeuvre, et la présente demande vise à couvrir de telles modifications, usages ou adaptations de la présente invention suivant, en général, les principes de l'invention et incluant toute variation de la présente description qui deviendra connue ou

WO 99/38897 PCT/CA99/00078

conventionnelle dans le champ d'activité dans lequel se retrouve la présente invention, et qui peut s'appliquer aux éléments essentiels mentionnés ci-haut, en accord avec la portée des revendications suivantes.

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de réticulation de groupements sulfonyles d'un polymère sulfoné dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique, le procédé comprenant la mise en contact du polymère avec un agent de réticulation permettant la réaction entre 2 groupements sulfonyles provenant de chaînes polymères adjacentes, pour former lesdites liaisons de réticulation.
- 2. Procédé selon la revendication 1 dans lequel les liaisons de réticulation sont du type suivant:
- 10 $P-SO_2-Y^-(M^+)-SO_2-P'$; ou $P-SO_2(M^+)Y^-SO_2-(Q-SO_2)_rY^-(M^+)SO_2-P'$ dans lesquelles

15

20

- P et P' sont identiques ou différents et font partie d'une chaîne polymère;
- Y comprend N ou CR dans lequel R comprend H, CN, F, SO₂R³, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants F, SO₂R, aza, oxa, thia ou dioxathia;
- R³ comprend F, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes;
 - M⁺ comprend un cation inorganique ou organique;
 - Q comprend un radical divalent C_{1-20} alkyle, C_{1-20} oxaalkyle, C_{1-20} azaalkyle, C_{1-20} thiaalkyle, C_{1-20} aryle ou C_{1-20} alkylaryle, chacun pouvant être optionnellement substitué

Programme and the second

r est 0 ou 1.

5

10

15

par un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants oxa, aza ou thia; et

- 3. Procédé selon la revendication 2 dans lequel M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique optionnellement substitué par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:
- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles, azaalkyles, azaalkényles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;
- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
- 4. Procédé selon la revendication 3 dans lequel le métal comprend un métal alcalin, un métal alcalino-terreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement R"O⁺ (onium), NR"⁺ (ammonium), R"C(NHR")₂⁺ (amidinium), C(NHR")₃⁺ (guanidinium), C₅R"N⁺ (pyridinium), C₃R"N₂⁺ (imidazolium), C₂R"N₃⁺ (triazolium),

1、1、1的特殊的基础的1000年

5

15

C₃R"N₂⁺ (imidazolinium), SR"⁺ (sulfonium), PR"⁺ (phosphonium), IR"⁺ (iodonium), (C₆R")₃C⁺ (carbonium), dans lesquels R" comprend un radical organique tel que défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.

- 5. Procédé selon la revendication 2 dans lequel le radical divalent et le polymère sulfoné sont partiellement ou totalement fluorés.
- 6. Procédé selon la revendication 1 dans lequel un groupement labile est lié aux groupements sulfonyles avant d'effectuer la réticulation.
 - 7. Procédé selon la revendication 6 dans lequel le groupement labile comprend F, Cl, Br, un hétérocycle électrophile N-imidazolyl, N-triazolyl, R²SO₃, R² étant un radical organique optionnellement halogéné, le radical organique comprenant:
 - le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles, azaalkyles, azaalkényles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;
- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone
 comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs
 hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;

(1) (1) (2) (1) (1)

- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
- 8. Procédé selon la revendication 2 dans lequel l'agent de réticulation comprend un organométallique comprenant les organo-lithium, organo-magnésium ou organo-aluminium, ou encore un composé de formule générale:

 $(M^{+})A_{2}Y^{-};$

 $(M^+)AY^-SO_2Y^-A(M^+);$

10 $(M^+)AY^-SO_2QY^-A(M^+)$

dans lesquels Y, Q et M sont tels que définis précédemment, et A comprend M, $Si(R')_3$, $Ge(R')_3$ ou $Sn(R')_3$ dans lesquels R' est C_{1-18} alkyle.

- 9. Procédé selon la revendication 8 dans lequel A comprend un groupement trialkylsilyle.
- 10. Procédé selon la revendication 8 dans lequel l'agent de réticulation comprend Li₃N; C₃Al₄; [(CH₃)₃Si]₂NLi (ou Na ou K); NH₃ + 3 DABCO; CF₃SO₂C[(CH₃)₃Si][Li(TMEDA)]₂; (CH₃)₃CNH₂ + 3 TEA; NH₂SO₂NH₂ + 4 TEA; [(CH₃)₃Si](Li)N]₂SO₂; [(TMEDA)(Mg)N]₂SO₂; CH₃Li; (CH₃)₃Al; NH₂Li (ou Na ou K); [[Si(CH₃)₃](Li)NSO₂]₂CF₂; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂CF₂; [(Li)Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂ + 3 DABCO; SO₂(imidazole)₂; [FSO₂CF₂]₂ + 3 TEA; (ClSO₂CF₂)CF₂ + 3 DABCO et (FSO₂CF₂CF₁)₂O + 3 DABCO.

- 11. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est moulé avant d'être réticulé.
- 12. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est mélangé mécaniquement avec l'agent de réticulation, pressé et chauffé.
 - 13. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact avec une solution de l'agent de réticulation dans un solvant inerte.
 - 14. Procédé selon la revendication 13 dans lequel la densité de réticulation est contrôlée par le temps d'immersion dans le solvant, la température du solvant, ou la concentration d'agent de réticulation dans le solvant.
 - 15. Procédé selon la revendication 13 dans laquelle le solvant comprend les hydrocarbures aromatiques, les hydrocarbures et éthers aliphatiques partiellement ou totalement halogénés, le THF, les éthers alkyliques des mono-, di- tri- et tétraéthylène glycols (les glymes), les alkylamides tertiaires incluant le DMF, N-méthylpyrrolidone, tétraméthylurée et ses analogues cycliques, N-alkylimidazoles, tétraalkylsulfamides, et leurs mélanges.

20

10

15

16. Procédé selon la revendication 2 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact avec l'agent de réticulation et un agent ionogène non réticulant pour former les groupements de bout $-SO_3^-(M^+)$, ou $-[SO_2YSO_2R]^-(M^+)$, R étant un

5

10

15

radical organique tel que défini précédemment, préférablement halogéné, particulièrement perfluoré.

PCT/CA99/00078

- 17. Procédé selon la revendication 16 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact de façon séquentielle ou simultanément avec l'agent de réticulation et l'agent ionogène non réticulant.
- 18. Procédé selon la revendication 16 dans lequel l'agent ionogène non réticulant comprend (CH₃)₃SiO⁻(M⁺) ou [(CH₃)₃SiNSO₂CR_F]⁻(M⁺) dans lequel M⁺ est tel que défini précédemment et R_F est un radical alkyle, oxaalkyle, azaalkyle ou thiaalkyle essentiellement perfluoré de 1à 12 atomes de carbone.
 - 19. Procédé selon la revendication 1 dans lequel un agent de renforcement est ajouté au polymère avant la réticulation.
 - 20. Cellule électrochimique dans laquelle une membrane comprenant un polymère réticulé selon la revendication 1 est utilisée comme électrolyte solide.
- 21. Cellule selon la revendication 20 comprenant une pile à combustible, un électrolyseur à l'eau, une pile chlore-soude, une pile électrochimique à recouvrement de sels ou d'acide, ou une pile produisant de l'ozone.

- 22. Cellule selon la revendication 21 formant un élément d'une pile à combustible dans laquelle M⁺ est un proton hydraté et l'électrode positive contient un catalyseur réducteur d'oxygène.
- 23. Polymère sulfoné comprenant une fraction ou la totalité des groupements sulfonyles réticulés, et dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique.
- 24. Polymère selon la revendication 23 dans lequel les liaisons de réticulation sont du type suivant:

$$P-SO_2-Y^-(M^+)-SO_2-P'$$

$$P-SO_2(M^+)Y^-SO_2-(Q-SO_2)_rY^-(M^+)SO_2-P'$$

dans lesquelles

- P, P', Y, Q, M⁺ et r sont tels que définis dans la revendication 2.

15

5

- 25. Polymère selon la revendication 24 dans lequel M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique optionnellement substitué par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:
- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles,
 azaalkényles, thiaalkyles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;

- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
 - 26. Polymère selon la revendication 25 dans lequel le métal comprend un métal alcalin, un métal alcalino-terreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement (amidinium), R"O⁺ R"C(NHR")₂C(NHR"), (onium), NR" (ammonium), (guanidinium), C₂R"N⁺ (pyridinium), C₃R"N₂⁺ (imidazolium), C₂R"N₃⁺ (triazolium), $C_3R"N_2^+$ (imidazolinium), $SR"^+$ (sulfonium), $PR"^+$ (phosphonium), $IR"^+$ (iodonium), (C₆R")₃C⁺ (carbonium), dans lesquels R" est défini comme un radical organique tel que défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.

10

15

20

- 27. Polymère selon la revendication 24 dans lequel le radical divalent et le polymère sulfoné sont partiel'ement ou totalement fluorés.
- 28. Polymère selon la revendication 23 dérivé d'au moins un des monomères suivant:

$$CF_2=CF$$
 SO_2L

$$\begin{array}{c} \text{CF}_2 = \text{CF} - \text{SO}_2 \text{L}, \\ \text{CZ}_2 = \text{CZ} - \text{E} & \text{SO}_2 \text{L} \\ \text{CZ}_2 = \text{CZ} - \text{E} & \text{denoted as:} \\ \text{CZ}_2 = \text{CZ} - \text{E} & \text{SO}_2 \text{L} \\ & \text{E} - \text{CZ} = \text{CZ}_2 \end{array}$$

or:

10

5

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ \hline \\ & &$$

dans lesquelles

- X est F, Cl ou CF₃;
- n varie entre 0 et 10 inclusivement;
- E est absent, O, S, SO₂;
 - Z est H ou F; et
 - L est un groupement labile.

29. Polymère selon la revendication 23 comprenant en outre un agent de renforcement.

30. Utilisation d'un polymère réticulé selon la revendication 23 dans un procédé d'électrolyse chlore-soude, comme séparateur dans une préparation électrochimique de composés organiques et inorganiques, comme séparateur entre une phase aqueuse et une phase organique, ou comme catalyseur pour les additions Diels-Alder, les réactions Friedel-Craft, les condensations aldol, la polymérisation cationique, les estérifications, et la formation d'acétals.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No PCT/CA 99/00078

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F8/44 C08G81/00 C08G85/0	00 C08J5/22	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification COBF COBG COBJ	on symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields so	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 92 17423 A (EXXON RESEARCH AND ENGINEERING COMPANY) 15 October 1 see claims 1-15		1-30
Υ	WO 97 09373 A (THE DOW CHEMICAL C 13 March 1997 see page 3, line 22 - page 4, lin see page 6, line 22 - line 35; cl	e 34	1-30
Y	FR 2 749 311 A (DEUTSCHE FORSCHUN FÜR LUFT UND RAUMFAHRT) 5 Decembe see page 5, line 19 – page 7, lin claims 1-8	r 1997	1-30
Υ	WO 95 15351 A (NORTH WEST WATER G 8 June 1995 see claims 1-38	ROUP PLC)	1-30 [°]
	_	/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	itegories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
"E" earlier	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the o	claimed invention
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	
citatio	n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in	ventive step when the
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"&" document member of the same patent	tamily
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
1	7 May 1999	27/05/1999	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,		
[Fax: (+31-70) 340-3016	Permentier, W	

to a state of the special con-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No
PCT/CA 99/00078

		PC17CA 99700078			
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
3-1					
\	WO 96 38754 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5 December 1996 see claims 1-10	1			
,	EP 0 064 838 A (DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 17 November 1982 see page 6, line 8 - page 8; claims 1-18	1			
	EP 0 275 991 A (DAINIPPON INK AND CHEMICALS, INC.) 27 July 1988 see claims 1-18	1			
ļ					
	,				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter anal Application No PCT/CA 99/00078

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)			Publication date	
WO 9217423 A		15-10-1992	US 5256181 A			26-10-1993	
				EP NO	0576469 933439		05-01-1994 26-11-1993
WO	9709373	A	13-03-1997	US	 5746954	 A	05-05-1998
				CA	2231142 1199409		13-03-1997 18-11-1998
				CN EP	0874873		04-11-1998
				NO	981006		06-05-1998
FR	2749311	Α	05-12-1997	DE	19622337	С	12-03-1998
WO	9515351		08-06-1995	AT	165380	T	15-05-1998
-				AU	683516		13-11-1997
				AU	1116395		19-06-1995
				CA	2177965		08-06-1995
				DE	69409828		28-05-1998
				EP	0731820		18-09-1996
				JP	9505849		10-06-1997
				US 	5693740 	A 	02-12-1997
WO	9638754	Α	05-12-1996	US	5609943	Α	11-03-1997
				EP	0829031	Α	18-03-1998
EP	64838	Α	17-11-1982	AU	8310982		04-11-1982
				BR	8202397		12-04-1983
				JP	57185995		16-11-1982
				ZA	8202934	Α	28-12-1983
ΕP	275991	Α	27-07-1988	JP	63179963		23-07-1988
				JP	2570721		16-01-1997
		#		JP	63205357		24-08-1988
				JP	63218761		12-09-1988
				US	4929665	A	29-05-1990

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No

PCT/CA 99/00078 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 CO8F8/44 CO8G81 C08G81/00 C08G85/00 C08J5/22 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB **B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE** Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CO8F CO8G CO8J CIB 6 Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porte la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées Υ WO 92 17423 A (EXXON RESEARCH AND 1-30 ENGINEERING COMPANY) 15 octobre 1992 voir revendications 1-15 Υ WO 97 09373 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 1 - 3013 mars 1997 voir page 3, ligne 22 - page 4, ligne 34
voir page 6, ligne 22 - ligne 35; revendications 1-24 Υ FR 2 749 311 A (DEUTSCHE FORSCHUNGSANSTALT 1 - 30FÜR LUFT UND RAUMFAHRT) 5 décembre 1997 voir page 5, ligne 19 - page 7, ligne 13; revendications 1-8 Υ WO 95 15351 A (NORTH WEST WATER GROUP PLC) 1 - 308 juin 1995 voir revendications 1-38 Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités; "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 17 mai 1999 27/05/1999

Fonctionnaire autorisé

Permentier, W

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den e internationale No PCT/CA 99/00078

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie ⁻	Identification des documents cités, avec le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
4	WO 96 38754 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5 décembre 1996 voir revendications 1-10	1
Ą	EP 0 064 838 A (DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 17 novembre 1982 voir page 6, ligne 8 - page 8; revendications 1-18	1
	EP 0 275 991 A (DAINIPPON INK AND CHEMICALS, INC.) 27 juillet 1988 voir revendications 1-18	1

a province and specification of the specific section of the specific specific section of the specific

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der Je Internationale No PCT/CA 99/00078

Document brevet cité au rapport de recherche			Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)			Date de publication	
WO	9217423	Α	15-10-1992	US EP NO	5256181 0576469 933439	Α	26-10-1993 05-01-1994 26-11-1993	
WO	9709373	Α .	13-03-1997	US CA CN EP NO	5746954 2231142 1199409 0874873 981006	A A A	05-05-1998 13-03-1997 18-11-1998 04-11-1998 06-05-1998	
FR	2749311	Α	05-12-1997	DE	19622337	С	12-03-1998	
WO	9515351	A	08-06-1995	AT AU CA DE EP JP US	165380 683516 1116395 2177965 69409828 0731820 9505849 5693740	B A A D A T	15-05-1998 13-11-1997 19-06-1995 08-06-1995 28-05-1998 18-09-1996 10-06-1997 02-12-1997	
WO	9638754	Α	05-12-1996	US EP	5609943 0829031		11-03-1997 18-03-1998	
EP	64838	Α	17-11-1982	AU BR JP ZA	8310982 8202397 57185995 8202934	A A	04-11-1982 12-04-1983 16-11-1982 28-12-1983	
EP	275991	A .	27-07-1988	JP JP JP JP US	63179963 2570721 63205357 63218761 4929665	B A A	23-07-1988 16-01-1997 24-08-1988 12-09-1988 29-05-1990	